#### **MITOMYCIN DERIVATIVE**

Publication number: JP63035575
Publication date: 1988-02-16

Inventor:

MUTO KENJI; KURODA TOKUYUKI; MORIMOTO MAKOTO

Applicant:

KYOWA HAKKO KOGYO KK

Classification:

- international:

A61K31/40; C07D487/14; A61K31/40; C07D487/00; (IPC1-7): A61K31/40;

C07D487/14

- european:

Application number: JP19860181012 19860731 Priority number(s): JP19860181012 19860731

Report a data error here

#### Abstract of JP63035575

NEW MATERIAL: The compound of formula I {A is residue formed by removing N-terminal amino group and C-terminal carboxyl group from a dipeptide or tripeptide composed of alpha-amino acids; R<1> is amino or methoxy; one of R<2> and R<3> is R<4>CO- [R<4> is H, (substituted) lower alkyl, cycloalkyl, (substituted) aryl, etc.], R<4>OCO-, R<4>SO2-, R<4>NHCO-, etc., and the other is H or both groups together form group of formula II (R<6> is arylene)}. EXAMPLE:1a-(tert-Butyloxycarbonyl-L-alanyl-L-prolyl)mitomycin C. USE:A medicine. An antitumor agent. it is administered at a dose of 2-150mg of the active component per 60kg body weight daily. PREPARATION:The compound of formula I can be produced by condensing mitomycin C of formula III (R<1> is NH2) or mitomycin A (A<1> is OCH3) with the compound of formula IV in an inert solvent in the presence of a coupling reagent at a temperature between 0 deg.C and room temperature for several - 24hr.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide



•

-2-

## ⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭63-35575

@Int\_Cl\_4

識別記号

庁内整理番号

❷公開 昭和63年(1988)2月16日

C 07 D 487/14 A 61 K 31/40

ADU

7169-4C

審査請求 未請求 発明の数 1 (全13頁)

**劉発明の名称** 

⑫発 明 者

マイトマイシン誘導体

②特 願 昭61-181012

**20出 願 昭61(1986)7月31日** 

武 藤

砂発 明 者 黒 田 徳 幸 静岡県裾野市二ッ屋108-11

健

**@発明者森本 真静岡県駿東郡長泉町下土狩1188** 

治

⑪出 願 人 協和醗酵工業株式会社 東京都千代田区大手町1丁目6番1号

明知也

1. 発明の名称

マイトマイジン誘導体

2. 特許請求の範囲

(1) 式

【式中、Aは同一もしくは異なるαーTミノ酸からなるジペプチドまたはトリペプチドのN末端Tミノ基およびC末端カルボキシル基を決めてミノ基、カルボキシル基、グアニジノ基、メルカプト基、水酸基またはイギグリル基を有する場合には、当該基はそれを持ちために通常用いられる保護されていてもよい)である。R<sup>1</sup>はアギダイの基を保護するために通常用いられる保護ノ基またはメトシキ基を表す。R<sup>2</sup>は一方がR<sup>4</sup>CO-、R<sup>4</sup>OCO-、R<sup>4</sup>SO<sub>2</sub>-もしくはR<sup>4</sup>RHCO-(式中、R<sup>4</sup>は水素原子、非置換もしくは置換のシクロアルキル基、非置換もしくは置換のアリール基、非置換もしくは置換のアリール基、非置換もしくは置換のアリール基、非置換もしくは置換のアリール基、非置換もしくは置換のアリール基、非

置換もしくは置換の複素環基、または非置換もしくは置換のアラルキル基を表す)またはR<sup>2</sup>S-(式中、R<sup>2</sup>は置換アリール基または置換複素環基を表す)で他方が水素原子を表すか、両者一体となって、R<sup>2</sup>CO \ (式中、R<sup>2</sup>はアリーレン 基を表す)を表す〕で表されるマイトマイシン 誘導体。

#### 3.発明の詳細な説明

三重県四日市市生桑町2273-1

#### 産業上の利用分野

本発明は1a位にジペプチドもしくはトリペプチド残基を導入した新規マイトマイシン誘導体に関する。本誘導体は優れた抗腫瘍活性を有し抗腫瘍剤の有効成分として有用である。

#### 従来の技術

マイトマイシン類は一般に抗菌活性、抗腫瘍活性を有する抗生物質として知られている。代表的なマイトマイシン類としてはマイトマイシンA、B、C、ポルフィロマイシン(以上、メルクインデックス10版)、マイトマイシンD、E(以上、特別昭54-122797)、マイトマイシンF(特別昭55-45322)等かあげられる。これらのマイトマイシン類は以下の化学構造を有し〔J、An、Chen、Soc., 105,7199(1983)により紅

正されたマイトマイシンCの構造に基づく)、ストレプトミセス・ケスピトーサスの菌株を培養することによって得ることができる。

これらのマイトマイシン類中マイトマイシンC は抗腫瘍活性が特に強く広く臨床に供せられてい る。しかしながら毒性、骨髄毒性が強く、抗腫瘍 活性の増強および/または副作用の軽減を目的に 従来マイトマイシン類の種々の誘導体がつくられ ている。

これらの誘導体中、アジリジン1 a 位が置換された化合物としては1 a - アシルマイトマイシン類 (特開昭 5 0 - 8 9 3 9 8)、1 a - ペンゾイ

いてもよい)である。R'はアミノ基またはメトキシ基を表す。R²、R³は一方が R⁴CO-、 R⁴OCO-、 R⁴OCO-、 R⁴SO₂-もしくはR⁴NHCO- (式中、R⁴は水楽原子、 非置換もしくは置換の低級アルキル基、非置換もしくは置換のシクロアルキル基、非置換もしくは置換のアリール基、非置換もしくは置換のアラルキル基を表す)またはR⁵S-(式中、R⁵は置換アリール基または置換複業環基を表す)で他方が水楽原子を表すか、両者一体となって R⁵/CO / (式中、R⁵は

アリーレン基を表す)を表す〕式(【)で表され

る化合物を以下化合物(1)という(他の式番号

の化合物についても以下同様)。

式(I)のAの定義中、αーアミノ酸はグリシン、アラニン、パリン、ロイシン、イソロイシン、プロリン、フェニルアラニン、フェニルグリシン、セリン、トレオニン、チロシン、メチオニン、リジン、アスパラギン酸、アスパラギン、グルタミン、システイン、ヒスチジン、トリプトファン、アルギニン、Nーメチルグリシン(ザルコシン)、オルニチン、ヒドロキシブロリン等を包含する。これらのαーアミノ酸からなるジペプチド、トリペプチドはアラニルグリシン、

ルマイトマイシンC、1 a - ペンジルカルポニルマイトマイシンC、1 a - ペンジルオキシカルポニルマイトマイシンC、1 a - ペンジルマイトマイシンC、1 a - ペンゾイルオキシメチルマイトマイシンC (以上、Int. J. Phermaceutics、15、49(1983)) などが知られている。

#### 発明が解決しようとする問題点

優れた抗腫瘍活性を有するマイトマイシン誘導 体は常に求められている。

#### 問題点を解決するための手段

本発明の優れた抗腫瘍活性を有するマイトマイ シン誘導体は次の式([)で表される:

〔式中、Aは同一もしくは異なるαーアミノ酸からなるジペプチドまたはトリペプチドのN末端アミノ基およびC末端カルボキシル基を除く残基(該残基がアミノ基、カルボキシル基、グアニジノ基、メルカプト基、水酸基またはイミダゾリル基を有する場合には、当該基はそれぞれの基を保護するために通常用いられる保護基で保護されて

グリシルグリシン、アラニルアラニン、グリシル ロイシン、アラニルロイシン、グリシルバリン、 アラニルバリン、グリシルフェニルアラニン、ア ラニルフェニルアラニン、グリシルプロリン、ア ラニルプロリン、バリルプロリン、ロイシルプロ リン、イソロイシルプロリン、フェニルアラニル プロリン、ザルコシルプロリン、チロシルプロリ ン、フェニルグリシルプロリン、トレオニルプロ リン、メチオニルプロリン、セリルプロリン、ア スパチルプロリン、アスパラギニルプロリン、グ ルタミルプロリン、グルタミニルプロリン、シス ティニルプロリン、オルニチルプロリン、トリプ トフィルプロリン、ヒスチジルプロリン、リジル プロリン、グリシルリジン、アラニルリジン、ロー・ イシルリジン、グリシルアルギニン、アラニルア ルギニン、ロイシルアルギニン、グリシルグリシ ルプロリン、グリシルアラニルプロリン、アラニ ルグリシルプロリン、アラニルアラニルプロリン、 グリシルチロシルプロリン、アラニルチロシルプ ロリン、グリシルグリシルアルギニン、グリシル アラニルアルギニン、アラニルグリシルアルギニ ン、アラニルアラニルアルギニン、グリシルグリ シルリジン、グリシルアラニルリジン、アラニル グリシルリジン、アラニルアラニルリジン等を包

含する。

ジベブチド、トリベブチド中、化合物(I)の 抗腫瘍活性の面から優れているのはカルボキシル 末端(マイトマイシンと直接結合する側)がプロ リンであるジペプチド、特にグリシルプロリン、 アラニルプロリン、チロシルプロリンである。

Aの定義に関し、同一もしくは異なるαーアミ ノ酸からなるジペプチドまたはトリペプチドのN 末端およびC末端カルポキシル基を除く残基がさ らにアミノ基、カルポギシル基、グアニジノ基、 メルカプト基、水酸基、イミダゾリル基等を含む 場合にはこれらはそれぞれの基を保護するために 通常用いられる保護基で保護されていてもよい。 これらの保護基としては、アミノ基に対してはペ ンジルオキシカルポニル基や tert-ブチルオキシ カルポニル基等のウレタン基、ホルミル基やトリ フルオロアセチル基等のアシル基、p-トルエン スルホニル基等が、カルポキシル基に対してはエ ステル苺とするためのメチル、エチル、tertーブ チル等の炭素数1~4の低級アルキル基やペンジ ルエステル等が、グアニジノ基に対してはニトロ 基が、メルカプト基に対してはペンジル基、ジァ ェニルメチル基、トリフェニルメチル基等のアラ ルキル岳や、ペンジルオキシカルポニル基、ペン

のシクロアルキル基、例えばシクロペンチル、シ クロヘキシル基等を包含する。置換シクロアルキ ル基にいう置換基は置換低級アルキル基にいう置 換基と同様のものを包含する。

R\*の定義中、アリール基はフェニル、ナフチル、ビフェニル基等を包含する。随後アリール基にいう置換屋は1~3個のハロゲン原子(ファ最、塩素、臭器またはヨウ素原子)、1~3個の水酸基、1~3個のニトロ基、1~3個の炭素数1~4のアルキル基(例えばメチル基、エチル基)、1~3個の炭素数1~4のアルコキシ基(例えばメトキシ、エトキシ基)、1個のアミノ基、1個のトリフルオロメチル基等を包含する。

R'の定義中、復業環基はピリジル基等を包含する。置換復業環基にいう置換基は置換アリール基にいう置換基と同様のものを包含する。

R<sup>4</sup>の定義中、アラルキル基はペンジル、ジフェニルメチル、トリフェニルメチル基等を包含する。 置換アラルキル基にいう置換基はアリール依上の 置換基をさし、置換アリール基にいう置換基と同 様のものを包含する。

R\*の定義における置換アリール基は2ーニトロフェニル、4ーメトキシー2ーニトロフェニル基等を包含し、置換複素環基は3ーニトロー2ービ

ゾイル基等が、水酸基に対してはペンジル基、tertーブチル基、ペンゾイル基、アセチル基等が、イミダゾリル基に対してはペンジル基や、ペンジルオキシカルポニル基等があげられる。

R'の定義中、低級アルキル基は炭素数1~5の アルキル基、例えばメチル、エチル、n-プロピ ル、イソプロピル、πーブチル、イソブチル、 tertーブチル、tertーアミル基等を包含する。置 換低級アルキル基にいう置換基は1~3個のハロ ゲン原子(ファ素、塩素、臭素またはヨウ素原子)、 1~3個の水酸基、1~3個のアミノ基、1個の 炭素数1~4のアルコキシ基(例えばメトキシ、 エトキシ基)、1個の炭素数1~6のアルカノイ ルオキシ基(例えばアセチルオキシ、ピパロイル オキシ基等)、1個の炭素数2~7の低級アルキ ルアミノカルポニルオキシ基(例えばtert-ブチ ルカルパモイルオキシ基)、1個のペンゾイルオ キシ基、1個のペンジルオキシカルポニルオキシ 基、1個の炭素数1~6のアルカノイルアミノ基 (例えばアセチルアミノ基)、1個の炭素数2~ 7の低級アルキルアミノカルポニルアミノ基、1 個のペンズアミド基、1個のペンジルオキシカル ポニルアミノ基等を包含する。

R4の定義中、シクロアルキル基は炭素数3~7

リジル基等を包含する。

R\*の定義におけるアリーレン基はフェニレン基 等を包含する。

次に化合物(「)の製造法について説明する。 化合物([)は式(I)

式(皿)

$$\frac{R^2}{R^3} \times A - K - CO_2H \qquad (III)$$

(式中、 A、 R\*およびR\*は式(I)におけると同様である)で表される化合物とを不活性溶媒中、カップリング試薬の存在下溶合させることによって得られる。カップリング試薬としてはN, N'ージンクロヘキシルカーポジイミド(以下DCCと略す)やNーエチルーN'ージメチルアミノプロピルカーポジイミド(EDCI)などのカーポジィミドや、カルポニルジイミダゾール(CDI)、

1ーエトキシカルボニルー2ーエトキシー1.2ージャンキノリン(EBBQ)、ジフェルホスの、リルアジド(DPPA)等の試薬があげられる。カーボジイミドを使用する際は1ーヒドロトンとでは、リーボジイン・で使用する際は1ーヒドロトンをでは、リーボジール(以下 HOSu)等の添加を加えてカーボジール(HOSu)等の添加を加えてカーボジールがは変の代わりに、塩化チオニルをかったカーがは変の代わりになどのはでいる。というイン・では、して、などによる方法が簡便である。

反応に適当な不活性溶媒としては、塩化メチレン、クロロホルム、アセトニトリル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、N、N-ジメチルホルムアミド、メタノール、エタノール、イソプロパノール等が単独もしくは混合して用いられる。

化合物(Ⅱ)、化合物(Ⅲ)およびカップリング試薬の反応時のモル比は理論的には1:1:1 でよいが、化合物(Ⅱ)を完全に反応させるには 化合物(Ⅲ)およびカップリング試薬を過剰に用 いる方が好ましく、そのモル比は1:1:1~ 1:4:4が適当である。

反応温度は通常 0 でから 室温が 適当である。 反応時間は、用いられる化合物 (Ⅲ)の種類、モル比、反応温度により異なるが、通常数時間ない し2 4 時間で十分である。

反応液から目的物を単離するには、例えばカップリング試薬としてDCCを用いた場合、反応に伴って生成するN,N'ージシクロヘキシルウレアを沪去し、連縮、抽出、カラムクロマトグラフィー、プレパラティブ薄層クロマトグラフィー(以下PTLCと略す)、再結晶等の通常の操作を行えばよい。

本発明で原料として用いられる化合物(皿)は それ自体公知か、公知の方法 (例えば、泉屋ら、 "ベプチド合成の基礎と実験"、丸善(1985)、 B. Grossら"The Peptide"、Academic Press、 N. Y. Vol 1 (1979)、 Vol 2 (1980) 、 Vol 3 (1981)など]によって得られる。

以上の方法によって得られる化合物(I)の具体例を表1に示す。またその構造を表2に示す。 なお表中の化合物番号は後述の実施例番号に対応 している。

化

合

物

名

表	1

		化合物No.	16 8 19 4
化合物Ma	化 合 物 名	13	1 a - (tert - ブチルオキシカルポニルグリシル- L - プロリル) マイトマイシンC
1	la- (tert-ブチルオキシカルポニルーレーアラニルグリシル) マイトマイシンA	. 14	1a-(tert-ブチルオキシカルポニル-L-バリル-L-ブロリル)マイトマイシンC
2	la- (tert-ブチルオキシカルポニルーし -アラニルーし-アラニル)マイトマイシ ンC	15	la− (tert−ブテルオキシカルボニル−L −メチオニル−L−プロリル)マイトマイ シンC
3	la- (tert-ブチルオキシカルポニルーし - アラニルーレープロリル) マイトマイシン C	16	1 a - (ペンジルオキシカルポニルグリシル - L - プロリル) マイトマイシンC
4	la− (tert−ブチルオキシカルポニルーし −アラニル−し−ロイシル)マイトマイシン C	17	1 a - (ペンジルオキシカルポニル-L-T ラニル-L-プロリル)マイトマイシンC
5	la-(tert-ブチルオキシカルポニルーし -アラニルーレーバリル)マイトマイシC	18	1 a - (ベンジルオキシカルポニルーレーロイシルーレープロリル)マイトマイシンC
6	la-(tert-ブチルオキシカルポニルーレーアラニルーレーフェニルアラニル)マイト	19	1 a - (ベンジルオキシカルポニルグリシルグリシル-L-プロリル)マイトマイシンC
7	マイシンC la-(tert-ブチルオキシカルポニルーL	20	1 a - (ペンソイルグリシル-L-プロリル) マイトマイシンC
1	ーアラニルグリシル) マイトマイシンC	21	l a − (n − ブチリルグリシル− L − プロリル)マイトマイシンC
8	la-(tert-ブチルオキシカルポニルーし -ロイシルーレープロリル)マイトマイシン C	22	1 a - (アセチルグリシルーレープロリル) マイトマイシンC
9	1a‐(tert‐ブチルオキシカルポニル‐し ‐フェニルアラニル‐し‐ブロリル)マイト マイシンC	23	1 a - (ピパロイル-L-アラニル-L-プロリル)マイトマイシンC
10	la-(tert-ブチルオキシカルポニルザルコシル-L-プロリル)マイトマイシンC	24	1 a - (ペンゾイル- L - アラニル- L - ブロリル) マイトマイシンC
11	la-(tert-ブチルオキシカルポニルーし -チロシルーしープロリル)マイトマイシンC	25	1 a - (フェニルスルホニルーレーアラニル - L - プロリル) マイトマイシンC
12	la-(tert-ブチルオキシカルポニルーし ーセリルーレープロリル)マイトマイシンC	26	1 a - (フタロイル-レーアラニルーレープロリル) マイトマイシンC

化合物 Nh

# 特開昭63-35575 (5)

表 2

化合物版	化 合 物 名
27	1 a - ( N - フェニルカルパモイルーしーアラニルーしープロリル) マイトマイシンC
28	1 a - ( o - ニトロフェニルスルフェニルー L - アラニル - L - プロリル) マイトマイ シンC
29	l a − (ヒドロキシアセチル− L − アラニル − L − プロリル)マイトマイシンC
30	1 a - (ピパロイルオキシアセチル- L - アラニル- L - プロリル)マイトマイシンC
31	la− (N−tert−ブチルカルバモイルオキシアセチル−L−アラニル−L−プロリル)マイトマイシンC
32	1 a - (ペンジルオキシカルポニルーL-ア ラニル-D-プロリル)マイトマイシンC

化合物胍	R1	К э	A
1	осн.	0 CH3) 3COC	L-Ala-Gly
2	₩Н2	, CH2) ° COC	L-Ala-L-Ala
3	NH <sub>2</sub>	0 0 0 0 0 0 0 0	L-Ala-L-Pro
4	NH2	0 (CH3) 3 COC	L-Ala-L-Leu
5	NH <sub>2</sub>	0 0 0 (CH <sub>3</sub> ),COC	L-Ala-L-Val
6	NH <sub>2</sub>	0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	L-Ala-L-Phe
7	NH2	0 1000 2000 (£H3)	L-Ala-Gly
8	NH2	0 0 0 0 0	L-Leu-L-Pro
9	NH <sub>2</sub>	(CH3) *COC	l-Phe-l-Pro
10	NH2	(CH3),COC	Sar-Pro
11	NH <sub>2</sub>	CH3) 100C	L-Tyr-L-Pro

						•	
化合物Ma	R1	R²	Α	化合物版	Я t	8 з	A
12	NH <sub>2</sub>	0 0 000 (EHO)	L-Ser-L-Pro	23	NH a	O = (CH3)	L-Ala-L-Pro
13	NH <sub>2</sub>	000° (° KO)	61y-L-Pro	24	NH 2	<b>⊘</b> _c c	- L-Ala-L-Pro
14	ян <sub>2</sub>	ODO: (CH3)	L-Val-L-Pro	25	NH 2		L-Ala-L-Pro
15	NH 2	, , , , , , , , , , , , ,	L-Wet-L-Pro	2.5	Mu	0 1 C	I - A I - I - Doo
16	NH,	⊙—CH.OC	Gly-L-Pro	26	NH <sub>2</sub>	© c	L-Ala-L-Pro
17	NH 2	⊙−c∺³oç	L-Ala-L-Pro	9.7	Ma	0 116	
18	NH2	CH.OC	L-Leu-L-Pro	27	NH2	—»нс	L-Ala-L-Pro
19	NH a	O-CH 2 OC	Gly-Gly-Pro	. <b>28</b> 	ЖН.₂	S - s -	L-Ala-L-Pro
20	HH 2		Gly-L-Pro	29	NH2	HOCK*C 0	L-Ala-L-Pro
21	ян,	CH.CH.CH.C	Gly-L-Pro	30	8H2	0 0 1 2, H2O22; (cH2)	L-Ala-L-Pro
22	3H 3	CH <sub>2</sub> C	Gly-L-Pro	31	# H K	0 0 5 E 0.H000HKO.(.N0)	Ĺ-Ala-L-Pro

化合物 No. R1 R2 A

O U U U L-A1a-D-Pro

化合物(「)は優れた抗腫瘍活性を示す。 以下、代表的な化合物(「)の薬理作用を実験例 で示す。

#### 実験例1.

代表的化合物(I)のサルコーマ 180 固型態 瘍に対する効果を表 3 に示す。表中 C.I. とは化 学療法係数を意味し、 $C.I. = \frac{LD_{50}}{ED_{50}}$  で表さ れる。ここで $LD_{50}$ は急性毒性値を $VED_{50}$ はサ

ルコーマ180 同型腫瘍体積を非投与対照群の腫 瘍体積の50%に低下させる投与量を示す。

表中 WBC4000 の値は末梢白血球数 4000

を与える投与量とEDsoの比を示し、末梢白血球数に対する影響を表すものである。

食塩水で、5×10<sup>7</sup> 個/mlの細胞浮遊液を作成する。この0.1mlを体重(20±2)gの ddy 雄性マウスの右腋窩部皮下に移植する。

## (3) WBC4000の求め方

る。

5 × 10 <sup>®</sup> 個のサルコーマ 1 8 0 細胞を 1 群 5 匹の体質 (2 0 ± 2) gの ddy 雄性マウスの右

す投与量を計算することによりEDsaを算出す

表3 サルコーマ180固型腫瘍に対する効果

化合物	LDse (mg/kg)	EDse (mg/kg)	C. I.	WBC.coo/ EDso
3	4 8. 8	7. 3	6. 7	1. 5
1 1	> 1 0 0	3 0. 6	> 3. 3	2. 2
1 3	5 2. 5	8. 4	6. 3	1. 4
17	3 7. 5	1 2. 3	3. 1	1. 6
2 4	3 1. 9	7. 4	4. 3	1. 7
2 7	7 5	2 0. 1	3. 7	1. 5
3 0	4 5. 0	9. 0	5. 0	1. 6
3 1	5 2. 5	1 3. 9	3. 8	1. 5
7117197 C	8. 4	2. 9 ~ 3. 9	2. 2 ~ 2. 9	0. 7 ~ 1. 1

1-

#### LDsaの求め方

ddy マウスに薬剤を1回腹腔内に投与し、1 群 5 匹のマウスの投与後14日間の生死を観察 し、各投与群の死亡率より、ペーレンスーケル パー法に従いしDsaを算出する。

#### (2) E D: の求め方

5×10 個のサルコーマ180細胞を ddyマウス複腔内に移植し、7日目の腹水から細胞を探取し滅菌生理食塩水で1回洗浄後、滅菌生理

腋窩部皮下に移植し、24時間後に薬剤を腹腔内に投与する。薬物投与後4日目に担痛マウ、9.98 mlのセルキットセブン液に分散させた後、サック酸で上で、2000 を1 満加え赤血球を溶解させた後、シボロンを1 満加え赤血球を溶解させた後、総位のでは、2000 を1 は 2000 と 1 は 20

上記の如く化合物(1)は一般にマイトマイシン Cに比べて化学療法係数(C. I. 値)が高くすぐ れた抗腫瘍活性を有する。

従って化合物(1)はこれを含有してなる抗腫病 剤、特に化合物(1)の有効量と医薬補助剤とを含 有してなる抗腫瘍剤として用いることができる。 ここに医薬補助剤は常用される希釈剤、賦形剤、 崩壊剤、結合剤、滑沢剤、基剤等を包含する。

化合物(I)は各種の投与形態で用いることができる。注射剤として用いる場合には希釈剤としてこの分野で常用されているもの、例えばエタノールに化合物(I)を溶解後(必要に応じ界面活

投与量は投与方法、化合物(I)の種類、年令、症状等により異なるが、一般的には人を含む哺乳動物に対し、1日あたり化合物(I)として2~150g/60kgが適当である。

#### <u> 実施例</u>

以下、本発明の実施例および参考例を示す。 なお各実施例の化合物のNMRスペクトルデータ(270MHz)を表5に示す。

液を酢酸エチルに溶解する。この溶液を飽和NaHCO。、 続いて水で洗浄後、無水 Na。SO。 で乾燥する。これを濃縮後シリカゲルカラムクロマトグラフィー (展開液、クロロホルム/アセトン=2/3)に より精製する。目的物の画分を濃縮、乾固し、 0.42gの粉末を得る。収率73%。

実施例3. 1 a - (tert-ブチルオキシカルポニル- L - アラニル - L - プロリル) マイトマイシン C

tertーブチルオキシカルボニルーレーアラニルーレープロリン 386 mg (1.35 mmol) とマイトマイシンC 300 mg (0.9 mmol) のアセトニトリル/テトラヒドロフラン (2/1.9 ml) 脳液に、氷冷下DCC 278 mg (1.35 mmol) を加え1時間海津後、室温で1時間海津する。反応液を沪遏、濃縮後、プレパラティブTLC(庭間液、クロロホルム/メタノール=9/1)により目的物を分離し、500 mgの粉末を得る。収率93%。

#### 灵施例4.~8.

実施例2と同様にして、化合物(II)、マイトマイシンC、1ーヒドロキシベンブトリアゾール水和物及びDCCをアセトニトリルノテトラヒドロフラン中で反応させることにより、表4に示す

実施例1. la-(tert-ブチルオキシカルポニ ルーL-アラニルグリシル) マイトマイシンA tert – ブチルオキシカルポニル – L – アラニル グリシン 0.74g(3mmol)とマイトマイシン A 0.35g (1 nmol) OTthermorphisms (25ml)懸濁液に、氷冷下N.N^-ジシクロヘキシルカ ーポジイミド (以下DCC) 0.6 2 g ( 3 mmol) を加え1時間攪拌後、さらに室温で3時間攪拌す る。忻出したN.N^-ジシクロヘキシルウレア を沪去後、沪掖を濃縮し、残渣をシリカゲルカラ ムクロマトグラフィー(展開液、クロロホルム/ アセトン=1/1)で精製する。目的物の画分を 濃縮乾固し、0.40gの粉末を得る。収率69%。 実施例2. 1a-(tert-ブチルオキシカルポニ ルーレーアラニルーレーアラニル)マイトマイシ ンC

tertーブチルオキシカルボニルーレーアラニルーレーアラニン 0.78g(3mmol)、マイトマシンC 0.33g(1mmol)及び1ーヒドロキシベンゾトリアゾール水和物 0.46g(3mmol)をアセトニトリル/テトラヒドロフラン混合溶媒(2/1,30ml)に懸濁し、氷冷下にDCCの.62g(3mmol)を加え、6時間探控する。さらに窒温で一晩静置後、反応液を沪過、濃縮し、残

化合物 4~ 6 を得る。なお、表中マイトマイシン CをMMCと略記する(以下の表でも同様)。 実施例 7~ 3 1.

実施例3と同様に化合物(II)、マイトマイシンC及びDCCをアセトニトリル/テトラヒドロフラン中で反応させることにより、表4に示す化合物7~31を得る。

### 参考例1 注射用製剤例

実施例3の化合物10mgを10ml用無菌褐色バイアルに分注し無菌粉末製剤とする。これに用時 減菌50%エタノール水5mlを加え、十分振盪提 拌して溶解し、注射液を調整する。

#### 参考例 2 錠剤製剤例

実施例3の化合物20mg、ラクトース170mg、ポテトスターチ20mg、ヒドロキシブロピルセルロース4mg及びステアリン酸マグネシウム1mgの配合割合で常法により錠剤を調整する。

#### 参考例 3 坐射製剤例

実施例3の化合物20 mg、ウィテブゾールHー 15 750 mg、ウィテブゾールE-75 320 mgの配合割合で常法により坐剤を調整する。

	原	料		目的物权量
実施例	名	称	使用量(mg)	( <b>収</b> 率)
	ммс		3 3 0	
	tert – ブチルオキシカルポニル – し	- アラニル- L-ロイシン	1,010	410
4	DCC		620	(63%)
	HOBt·H <sub>2</sub> O		460	
	ммс		5 0	
_	tert – ブチルオキシカルポニル – し	ーアラニルーLーパリン	118	6 9
5	DCC		6 2	(76%)
	HOB t · H₂O		4 6	

6	DCC	6 2	(77%)
	HOBt-H <sub>2</sub> O	4 6	
	MMC	5 0	84
7	tert - ブチルオキシカルポニル - レーアラニルグリシン	7 4	(100%)
	DCC	6 2	(100,0)

	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		自的物似品
英語的	名	(別) 利田利	(収集)
	MMC	100	75
æ	LCCI - ブチルオキシカルボニル- し-ロイシル- L - プロリン	148	
	DCC	93	(800)
	MMC	100	
တ	tert - ブチルオキシカルボニル- L - フェニルTラニル- L - プロリン	163	(76%)
	DCC	9 3	
	MMC	100	1 4 4
2	tert – プチルオキシカルボニルゲルコシル – L – ブロリン	129	(%0%)
	DCC	9 3	
	MMC	110	199
11	tert - ブチルオキシカルボール- L - チロシル- L - プロリン	189	(83%)
	DCC	103	
	MMC	134	9
12	tertーブチルオキシカルボニルーしーセリルーしープロリン	185	(878)
	DCC	124	

	<b>A</b>		目的物页量
医短线	的	使用量(嗎)	(金金)
	XXC	100	107
13	tert - ブチルオキシカルボニルグリシル- L - プロリン	122	(8,8)
	DCC	9 3	
	<b>L</b> MC	150	0 8 1
=	tert - ブチルオキシカルボニルーしーパリルーしープロリン	212	20.4
	DCC	139	
	MMC	100	9 5
15	tert - ブチルオキシカルボニル- し - メチオニル- し - プロリン	157	380
	DCC	93	
	MMC	5 0	<b>υ</b>
16	ベンジルオキシカルボールグリシルーレープロリン	9 4	( % o v )
	DCC	63	(
	MMC	130	6
17	ムンジラオキシセラボーガーしーアウージーしープロリン	187	(%8.6)
	DCC	120	

# 特開昭63-35575 (9)

104.10	<b>这</b>		目的物奴虫
<b>海</b> 里米	名称	使用量(吸)	(成本)
	MMC	100	0 0 1
2	ペンジルオキシカルボニル・L・ロイシル・L・プロリン	163	0 0
	DCC	9.3	(888)
	MMC	100	
19	ムンジワオキシカ ルギードグリシ アグリシ アーし・プロリン	163	0 0 1
	DCC	6 3	(226)
	MMC	100	
2	ペンプイルグリシルーしーブロリン	124	0 0
	DCC	93	(200)
	MMC	100	7 0
22	n - ブチロイルグリシル- L - プロリン	179	* C C C C C C C C C C C C C C C C C C C
	DCC	124	(806)
	MMC	121	
22	アセチルグリシルーLープロリン	112	
	DCC	103	1800

1	対 数		目的物文學 (1)
<b>医</b>	48	使用量(ag)	(成年)
	MMC	33	0
ឌ	ピパロイルーレーアラニル・レープロリン	cs S	0 0 0
_	DCC	4.2	(8.20)
	MMC	150	0.4.1
72	ペンゾイルーL-Tラニル-L-ブロリン	961	
	DCC	139	(8.3.0.)
	MMC	1.58	6
ន	フェニルスルホニルーしーアラニルーしープロリン	232	, "
	DCC	146	200
	MMC	150	
92	フタロイル-レーエラニル-レープロリン	170	<b>~</b>
	DCC	111	200
	MMC	255	0 7 1
12	N-フェニルカルバモイル-L-Tラニル-L-プロリン	350	(30%)
	DCC	236	

(A) 4171	19		目的物权品
* OFFICE	\$ \$	(和) 有形列	(成計)
	MMC	193	660
28	0-エトロフェニルスルフェニルーしーTラニルーしープロリン	294	1 1 7
	DCC	178	( 2 5 ) )
	MMC	1 0 0	6 5 1
53	ヒドロキシアセチル- し- アラニル- し-プロリン	1 1 0	000
	DCC	93	(
	MMC	155	0.00
99	ピパロイルオキシアセチルーしーアラニルーしープロリン	5 9 9	0.2
	DCC	144	(816)
	NA.C.	148	0 3 1
31	N-tert - ブチルカルパモイルオキシアセチルーLー79-4-L-ブロリン	292	001
	DCC	137	( 8 0 5 )
	MMC	150	366
32	ムングルオキシセアポーグ・レートシーゲーロープロリン	210	200
	DCC	146	200

## 表5 NMRスペクトルデータ(270M)

化合物Na	溶媒	δ 値 (ppm)
1	CDC & 3	1. 34 (3H, d, J=7. 0Hz) 1. 43 (9H, s) 1. 86 (3H, s) 3. 21 (3H, s) 3. 51 (1H) 3. 53 (1H, dd, J=1. 8. 14. 3Hz) 3. 62 (1H, d, J=4. 4Hz) 3. 72 (1H, dd, J=4. 8. 11. 3Hz) 4. 01 (1H, t, J=11. 2Hz) 4. 07 (3H, s) 4. 0-4. 2 (3H, m) 4. 26 (1H, d, J=13. 6Hz) 4. 89 (1H, dd, J=4. 8. 10. 7Hz) 5. 11 (2H, bs) 7. 07 (1H, bt)
2	CDC & 3	1.30(3H, d, J=7.0Hz), 1.36(3H, d, J=7.3Hz), 1.43(9H, s), 1.78(3H, s), 3.22(3H, s), 3.58(1H, d, J=4.8Hz), 3.59(1H, dd, J=1.9, 13.6Hz), 3.65(1H, dd, J=4.4.11.0Hz), 3.73(1H, dd, J=1.5, 4.4Hz), 3.96(1H, t. J=11.0Hz), 4.15(1H, b), 4.35(1H, quint, J=7.0Hz), 4.48(1H, d, J=13.6Hz), 4.71(1H, dd, J=4.6, 11.0Hz), 5.04(3H), 5.41(2H, b), 7.04(1H, b)
3	CDC & 3	1. 26 (3 II. d, J=7. 0 Hz) 1. 42 (9 H, s) 1. 78 (3 H, s) 1. 85-2. 3 (4 H, m) 3. 60 (3 H, s) 3. 5-3. 75 (2 H, m) 3. 60 (1 H, d, J=4. 4 Hz) 3. 94 (1 H, t, J=10. 6 Hz) 4. 3-4. 5 (2 H, m) 4. 43 (1 H, d, J=13. 6 Hz) 4. 73 (1 H, d, J=4. 6, 10. 8 Hz) 4. 90 (2 H, hs) 5. 24 (1 H, bd, J=8. 1)
		3. 22 (3H. s) 3. 54 (1H, dd, J=1.8, 13.9Hz) 3. 57 (1H, d, J=4.4Hz) 3. 69 (1H, dd, J=4.4, 11.0Hz) 3. 79 (1H, dd, J=1.1, 4.4Hz) 3. 99 (1H, t, J=10.8Hz) 4. 1-4.2 (1H, m) 4. 31 (1H, q, J=6.7Hz) 4. 54 (1H, d, J=13.6Hz) 4. 81 (1H, dd, J=4.6, 10.6Hz) 4. 81 (1H, dd, J=4.6, 10.6Hz) 5. 02 (2H, s) 5. 18 (1H, b) 5. 34 (2H, b) 6. 88 (1H, b)
5	CDC & 3	0. 88 (6H, d, J=6.6Hz) 1. 29 (3H, d, J=7.3Hz) 1. 43 (9H, s) 1. 77 (3H, s) 1. 95-2. 1 (1H, m) 3. 22 (3H, s) 3. 55 (1H, dd, J=1.8, 13.6Hz) 3. 58 (1H, d, J=4.4Hz) 3. 68 (1H, dd, J=4.4 + 11.0Hz) 3. 70 (1H, d, J=4.4Hz) 3. 99 (1H, t, J=11.0Hz) 4. 1-4. 2 (1H, m) 4. 17 (1H, t, J=7.0Hz) 4. 53 (1H, d, J=13.6Hz) 4. 79 (1H, dd, J=4.6, 10.8Hz) 4. 92 (2H, s) 4. 96 (1H, d, J=7.7Hz) 5. 34 (2H, bs) 6. 9 (1H, b)

化合物Na	溶媒	δ 値 (ppm)
6	CDC & 3	1. 30 (3H. d. J=7. 0Hz) . 1. 43 (9H. s) . 1. 83 (3H. s) . 2. 95-3. 05 (2H. m) . 3. 14 (3H. s) . 3. 45 (1H. dd. J=1. 8. 13. 6Hz) . 3. 45 (1H. d. J=4. 4Hz) . 3. 52 (1H. dd. J=4. 4. 11. 0Hz) . 3. 65-3. 75 (2H. m) . 4. 05-4. 2 (1H. b) . 4. 08 (1H. d. J=13. 6Hz) . 4. 45-4. 55 (1H. m) . 4. 60 (1H. dd. J=4. 4. 10. 6Hz) . 4. 80 (2H. bs) . 4. 9 (1H. bd) . 5. 32 (2H. b) . 6. 87 (1H. b) . 6. 9-7. 1 (5H. m)
7	CDC & s	1. 33 (3H, d, J=7. 0Hz) 1. 42 (9H, s) 1. 77 (3H, s) 3. 20 (3H, s) 3. 5-3. 65 (3H, m) 3. 69 (1H, dd, J=4.6, 11. 2Hz) 3. 95 (1H, t, J=11. 0Hz) 3. 9-4. 05 (1H, m) 4. 1-4. 3 (1H, m) 4. 18 (1H, dd, J=5. 7. 17. 8Hz) 4. 46 (1H, d, J=13. 6Hz) 4. 83 (1H, dd, J=4. 6, 10. 8Hz) 5. 27 (3H) 5. 50 (2H, b) 7. 25 (1H, b)
8	CDC & 3	0. 92 (3H. d. J=6.6Hz) . 0. 96 (3H. d. J=6.6Hz) . 1. 42 (9H. s) . 1. 74 (3H. s) . 1. 78 (3H) . 1. 9-2. 0 (2H. m) . 2. 1-2. 2 (2H. m) . 3. 21 (3H. s) . 3. 55-3. 65 (2H. m) . 3. 58 (1H. d. J=13.6Hz) . 3. 59 (1H. d. J=4.6Hz) . 3. 72 (1H. m) . 3. 9-4. 0 (1H. m) . 3. 96 (1H. t. J=10.9Hz) . 4. 32 (1H. dd. J=5. 7. 7. 9Hz) . 4. 4-4. 45 (1H. m) . 4. 42 (1H. d. J=13.6Hz) . 4. 73 (1H. dd. J=4. 7. 10. 7Hz) . 4. 78 (2H. bs) . 5. 00 (1H. d. J=9.0Hz) . 5. 32 (2H. b)
9	CDC 2 3	1. $36(9H, s)$ 1. $78(3H, s)$ 1. $8-2.2(4II, m)$ 2. $79(1H, dd, J=6.9, 13.9IIz)$ 3. $00(1II, dd, J=6.1, 13.6IIz)$ 3. $22(3II, s)$ 3. $58(1II, d, J=4.6Hz)$ 3. $59(1H, d, J=13.7IIz)$ 3. $66(1II, dd, J=4.7, 10.9Hz)$ 3. $55-3.7(2H, m)$ 3. $75-4.05(1H, m)$ 3. $99(1II, t, J=10.8Hz)$ 4. $30(1II, dd, J=5.5, 7.9IIz)$ 4. $42(1H, d, J=13.6Hz)$ 4. $58(1H, dd, J=7.3, 14.8IIz)$ 4. $73(1II, dd, J=4.8, 10.8IIz)$ 4. $82(2II, bs)$ 5. $16(1H, d, J=7.7IIz)$ 5. $33(2II, bs)$ 7. $15-7.3(5H, m)$
10	COC & 3	1. 46 (911, s) 1. 78 (311, s) 1. 9-1. 95 (211, m) 2. 14 (211, m) 2. 88 (311, s) 3. 22 (311, s) 3. 55-3. 7 (311, m) 3. 60 (111, d, J=13. 411z) 3. 63 (111, dd, J=4.8, 11. 211z) 3. 85-4. 0 (211, m) 4. 04 (111, dd, J=1.7. 4. 511z) 4. 2-4. 45 (311, m) 4. 70 (111, dd, J=4.4, 10. 811z) 4. 78 (211, m) 5. 34 (211, bs)

化合物Na	熔媒	ð 値 (ppm)
11	CDC & 3	1. 40 (911, s) 1. 78 (311, s) 1. 8-2. 2 (411, m) 2. 58 (211, m) 3. 22 (311, s) 3. 5-3. 7 (511, m) 3. 97 (111, t, J=10.811z) 4. 03 (111, dd, J=1.8, 4. 411z) 4. 27 (111, dd, J=5.4, 7. 811z) 4. 42 (111, d, J=13.611z) 4. 52 (111, m) 4. 73 (111, dd, J=4.5, 10.511z) 5. 21 (111, d, J=7.7 11z) 5. 35 (211, bs) 5. 69 (211, bs) 6. 75 and 6. 96 (411, ABq, J=8. 411z) 8. 39 (111, bs)
12	CDC & 3	CDC $\ell$ + DMSO-de: 1.43(9H. s) 1.79(3H. s) 1.8-2.3(4H. m) 3.21(3H. s) 3.57(1H. dd. J=1.8, 13.7Hz) 3.62(1H. d, J=4.4Hz) 3.67(1H. dd. J=4.8, 10.8Hz) 3.6-3.8(4H. m) 3.93(1H. dd. J=1.7, 4.6Hz) 3.89(1H. t. J=11.0Hz) 4.36(1H. dd. J=6.1.8.0Hz) 4.4-4.55(1H. m) 4.46(1H. d. J=13.6Hz) 4.73(1H. dd. J=4.6.10.6Hz) 5.29(2H. bs) 5.61(1H. bd. J=8.6Hz) 5.89(2H. bs)
13	CDC & 3	1. 43 (9H. s) 1. 79 (3H. s) 1. 9-2. 05 (2H. m) 2. 1-2. 25 (2H. m) 3. 22 (3H. s) 3. 4-3. 65 (2H. m) 3. 59 (1H. d. J=4. 8Hz) 3. 61 (1H. dd. J=1. 8. 13. 6Hz) 3. 65 (1H. dd. J=4. 4. 11. 4Hz) 3. 76 and 3. 82 (1H. two d. J=4. 0Hz. 3:1) 3. 95-4. 05 (1H. m) 3. 95 (1H. t. J= 11. 0Hz) 3. 96 (1H. dd. J=1. 8. 4. 4Hz) 4. 32 (1H. dd. J=4. 8. 7. 3Hz) 4. 43 (1H. d. J=13. 6 Hz) 4. 70 (1H. dd. J=4. 8. 10. 6Hz) 4. 71 (2H. s) 5. 24 (2H. b) 5. 27 (1H. b)
14	CDC & 3	0. 25 (3H, d, J=6.6Hz) , 0. 95 (3H, d, J=6.8Hz) , 1. 42 (9H, s) , 1. 78 (3H, s) , 1. 85-2.0 (3H, m) , 2. 1-2. 25 (2H, m) , 3. 21 (3H, s) , 3. 59 (1H, d, J=13.6Hz) , 3. 55-4.0 (4H, m) , 3. 75 (1H, m) , 3. 96 (1H, t, J=10.8Hz) , 4. 22 (1H, dd, J=7.0, 15.9Hz) , 4. 31 (1H, t, J=7.1Hz) 4. 42 (1H, b, J=13.7Hz) , 4. 76 (2H, bs) , 4. 73 (1H, dd, J=4.8, 10.8Hz) , 5. 08 (1H, d, J=9.3Hz) , 5. 31 (2H, bs)
15	CDC & 3	1. $42 (9H, s)$ . 1. $79 (5H, s)$ . 1. $9-2.0 (2H, m)$ . 2. $10 (3H, s)$ . 2. $15-2.25 (2H, m)$ . 2. $52 (2H, t, J=7.2Hz)$ . 3. $21 (3H, s)$ . 3. $57 (1H, d, J=4.8Hz)$ . 3. $6-3.7 (3H, m)$ . 3. $73 (1H, m)$ . 3. $94 (2H, m)$ . 4. $32 (1H, dd, J=5.9.7, 7Hz)$ . 4. $43 (1H, d, J=13.6Hz)$ . 4. $57 (1H, m)$ . 4. $72 (1H, dd, J=4.8, 10.6Hz)$ . 4. $80 (2H, bs)$ . 5. $19 (1H, d, J=9.0Hz)$ . 5. $34 (2H, bs)$

化合物Na	溶媒	δ 値 (ppm)
16	CDC & 3	1.79 and 1.80(3H, two s, 1.7:1.0) . 1.9-2.1(2H, m), 2.1-2.3(2H, m), 3.21 and 3.22(3H two s, 1.78:1.00) . 3.4-3.7(5H, m), 3.8-4.1(4H, m), 4.25-4.4(1H, m), 4.44(1H, d, J= 13.6Hz) . 4.71(1H, dd, J=4.4, 10.3Hz) . 5.07(2H, bs), 5.10(2H, s) . 5.75(2H, bs), 7.34 and 7.35(5H, two s, 1.38:1.00)
17	CDC & 3	1. 30 (3  , s) 1. 78 (3  , s) 1. 9-2. 0 (2  , m) 2. 1-2. 2 (2  , m) 3. 21 (3  , s) 3. 55-3. 7 (3  , m) 3. 59 (1  , d, J=4.6  z) 3. 64 (1  , dd, J=4.7, 11.1  z) 3. 94 (1  , dd, J=1.8, 4.4   z) 3. 9-4. 0 (1  , m) 4. 31 (1  , dd, J=5.9, 7.3  z) 4. 42 (1  , d, J=13.6  z) 4. 4-4. 5 (1   m) 4. 72 (1  , dd, J=4.7, 10.7  z) 4. 82 (2  , bs) 5. 08 (2  , q, J=8.2  z) 5. 32 (2  , bs) 5. 53 (1  , d, J=8.1  z) 7. 34 (5  , s)
18	CDC & 3	0. 92 (311, d, J=6. 611z) , 0. 96 (311, d, J=6. 411z) , 1. 42 (211, t, J=7. 011z) , 1. 7-1. 8 (111, m) , 1. 78 (311, s) , 1. 85-2. 0 (211, m) , 2. 1-2. 2 (211, m) , 3. 21 (311, s) , 3. 55-3. 7 (311, m) , 3. 58 (111, d, J=4. 411z) , 3. 73 (111, m) , 3. 94 (111, dd, J=1. 8, 4. 411z) , 3. 9-4. 0 (111, m) , 4. 31 (111, dd, J=5. 9, 7. 711z) , 4. 42 (111, d, J=13. 611z) , 4. 50 (111, m) , 4. 73 (111, dd, J=4. 8, 10. 611z) 4. 80 (211, bs) , 5. 08 (211, q, J=7. 911z) , 5. 31 (311, d, J=8. 811z) , 7. 34 (511, s)
19	CDC 2 3	1.77(3  , s) 1.8-2.05(2  , m) 2.05-2.25(2  , m) 3.20(3  , s) 3.4-3.6(2  , m) 3.8-4.3(4  , m) 3.5-3.7(2  , m) 3.64(1  , dd, J=4.6, 11.5  z) 3.94(1  , t, J=11.0  z) 4.40(1  , m) 4.42(1  , d, J=13.9  z) 4.75(1  , dd, J=4.6, 10.4  z) 5.11(4  , s) 5.40(2  , b) 5.81(1  , bt, J=5.5  z) 7.13(1  , bs) 7.34(5  , s)
20	CDC &	L 79 (3H. s) . 1.95-2.1 (2H. m) . 2.1-2.3 (2H. m) . 3.22 (3H. s) . 3.61 (1H. d, J=4.8Hz) . 3.62 (1H. dd, J=1.8, 13.6Hz) . 3.66 (1H. dd, J=4.8, 11.0Hz) . 3.97 (1H. t, J=11.0Hz) . 3.98 (1H. dd, J=1.8, 4.4Hz) . 4.04 and 4.11 (1H. two d. J=3.5Hz, 1:2) . 4.27 and 4.34 (1H. two d. J=5.0Hz, 2:1) . 4.36 (1H. m) . 4.45 (1H. d. J=13.6Hz) . 4.71 (1H. dd, J=4.4.10.6Hz) . 4.76 (2H. s) . 5.30 (2H. b) . 7.07 (1H. bt, J=4.0Hz) . 7.3-7.55 (3H. m) . 7.8-7.85 (2H. m)

化合物Na	溶媒	δ 値 (ppm)
21	COC & 3	0. 94 (3H. t, J=7.5Hz), 1. 66 (2H. m), 1. 79 (3H. s), 1. 8-2. 1 (2H. m), 2. 1-2. 3 (2H. m), 2. 21 (2H. t, J=7.5Hz), 3. 22 (3H. s), 3. 59 (1H. d, J=4.4Hz), 3. 60 (1H. dd. J=2.2, 13.9Hz), 3. 65 (1H. dd. J=4.8, 11.0Hz), 3. 82 and 3. 89 (1H. two d, J=3.7Hz, 35:65), 3. 85-4. 0 (1H. m), 3. 95 (1H. t, J=11.0Hz), 4. 11 and 4. 18 (1H. two d, J=5.1Hz, 65:35), 4. 32 (1H. m), 3. 95 (1H. d. J=13.6Hz), 4. 71 (1H. dd. J=4.6. 10.8Hz), 4. 91 (2H. s), 5. 39 (2H. bs), 6. 44 (1H. bt)
22	CDC & .	2. 02 (3H, s) . 1. 79 (3H, s) . 1. 9-2. 1 (2H, m) . 2. 1-2. 3 (2H, m) . 3. 22 (3H, s) . 3. 4-3. 6 (2H, m) . 3. 59 (1H, d, J=4.8Hz) . 3. 60 (1H, dd, J=2.2. 13. 9Hz) . 3. 65 (1H, dd, J=4.8. 11. 0Hz) 3. 83 and 3. 90 (1H, two d, J=3. 9Hz, 2:3) . 3. 93 (1H, dd, J=1.8. 4. 4Hz) . 3. 95 (1H, t, J=11. 0Hz) . 4. 10 and 4. 16 (1H, two d, J=5. 1Hz, 3:2) . 4. 32 (1H, m) . 4. 45 (1H, d, J=13. 6Hz) . 4. 70 (1H, dd, J=4.6, 10. 6Hz) . 4. 85 (2H, s) . 5. 34 (2H, b) . 6. 43 (1H, bt)
23	CDC & 3	1. 19 (9H. s) 1. 22 and 1. 29 (3H. two d. J=7. 0Hz) 1. 79 (3H. s) 1. 9-2. 05 (2H. m) 2. 05-2. 3 (2H. m) 3. 22 (3H. s) 3. 55-3. 75 (2H. m) 3. 61 (1H. d. J=13. 6Hz) 3. 62 (1H. d. J=4. 8. 11. 0Hz) 3. 94 (1H. dd. J=1. 8. 4. 4Hz) 3. 96 (1H. t. J=11. 0Hz)
24	CDC & 3	1. 42 (3H, d, J=6.8Hz) 1. 78 (3H, s) 1. 9-2. 3 (4H, m) 3. 22 (3H, s) 3. 59 (1H, dd, J=1.9 13.6Hz) 3. 6-3. 85 (2H, m) 3. 63 (1H, d, J=4.6Hz) 3. 65 (1H, dd, J=4.5, 10.9Hz) 3. 95 (1H, dd, J=1.9, 4.7Hz) 3. 97 (1H, t, J=11.0Hz) 4. 3-4. 4 (1H, m) 4. 43 (1H, d, J=13.7Hz) 4. 73 (1H, dd, J=4.7, 10.7Hz) 4. 84 (2H, bs) 4. 90 (1H, quint, J=7.0Hz) 5. 30 (2H, b) 7. 09 (1H, d, J=7.5Hz) 7. 4-7. 55 (3H, m) 7. 80 (2H, dd, J=1.7, 8. 4Hz)
25	CDC & 3	1. 22 (3H. d. J=6. 2Hz) 1. 79 (3H. s) 1. 7-2. 15 (4H. a) 3. 21 (3H. s) 3. 3-3. 55 (2H. m) 3. 52 (1H. d. J=4. 4Hz) 3. 59 (1H. dd. J=2. 1. 13. 6Hz) 3. 75 (1H. dd. J=1. 7. 4. 8Hz) 3. 91 (1H. t. J=11. 0Hz) 4. 06 (1H. dd. J=7. 0. 9. 3Hz) 4. 40 (1H. d. J=13. 6Hz) 4. 68 (1H. dd. J=4. 6. 10. 8Hz) 4. 71 (2H. bs) 5. 30 (2H. b) 5. 52 (1H. d. J=7. 1Hz) 7. 45-7. 65 (3H. m) 7. 8-7. 9 (2H. m)

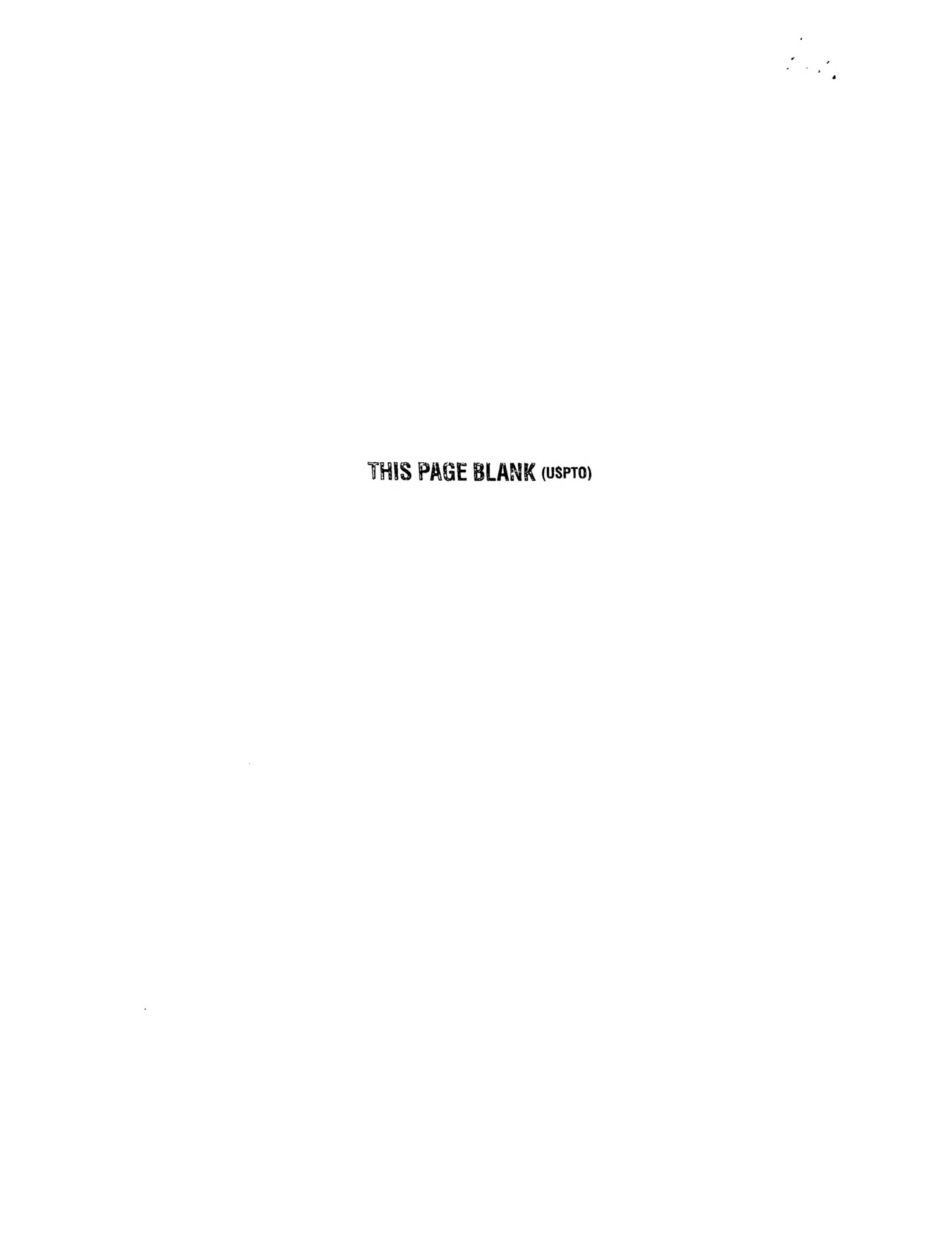
化合物Na	溶媒	δ 値 (ppm)
26	CDC & s	1. 58 (3H, d, J=7. 2Hz), 1. 78 (3H, s), 1. 8-2. 25 (4H, m), 3. 1-3. 25 (1H, m), 3. 22 (3H, s) 3. 62 (1H, d, J=4. 6Hz), 3. 55-3. 7 (3H, m), 4. 08 (1H, dd, J=1. 7, 4. 7Hz), 4. 34 (1H, dd, J= 3. 5, 8. 1Hz), 4. 38 (1H, d, J=13. 7Hz), 4. 70 (1H, dd, J=4. 7, 10. 7Hz), 4. 73 (2H, bs), 4. 97 (1H, q, J=7. 2Hz), 5. 27 (2H, b), 7. 76-7. 85 (4H, m)
27	CDC & 3	1. $76$ (3H, s) 1. $85-1$ . $95$ (2H, a) 2. $05-2$ . $20$ (2H, n) 3. $20$ (3H, s) 3. $4-3$ . $55$ (3H, n) 3. $65$ (1H, dd. J=4. 8. 11. $4Hz$ ) 3. $74$ (1H, n) 3. $88$ (1H, d, J=3. $8Hz$ ) 4. $01$ (1H, t, J=10. 9 Hz) 4. $21$ (1H, t, J=7. $1Hz$ ) 4. $39$ (1H, d, J=13. $6Hz$ ) 4. $58$ (1H, t, J=7. $5Hz$ ) 4. $76$ (1H, dd, J=4. $7$ , 8. $4Hz$ ) 5. $35$ (2H, bs) 5. $82$ (2H, bs) 6. $42$ (1H, d, J=7. $0Hz$ ) 6. $97$ (1H, t, J=7. $3Hz$ ) 7. $21$ (2H, d, J=8. $4Hz$ ) 7. $32$ (2H, d, J=7. $3Hz$ ) 7. $45$ (1H, s)
28	CDC &	1. 39 (3II. d. $J=6.8Hz$ ). 1. 80 (3H. s) . 1. 9-2. 3 (4H. m) . 3. 23 (3II. s) . 3. 4-3. 7 (5II. m) . 3. 62 (1H. d. $J=4.6Hz$ ). 3. 97 (1H. t. $J=10.8Hz$ ) . 4. 04 (1H. dd. $J=1.7$ . 4. 6Hz) . 4. 41 (1H. dd. $J=5.4$ . 8. 0Hz) . 4. 47 (1H. d. $J=13.7Hz$ ) . 4. 7-4. 8 (1H. m) . 4. 78 (2H. b) . 5. 32 (2H. b) 7. 26 (1H. t. $J=7.1Hz$ ). 7. 64 (1H. td. $J=1.3$ . 7. 6Hz) . 8. 14 (1H. dd. $J=1.2$ . 8. 3Hz) . 8. 27 (1H. dd. $J=1.3$ . 8. 2Hz)
29	CDC & +	1. 32 (3H, d, J=7.0Hz), 1. 79 (3H, s) , 1. 9-2. 05 (2H, m) , 3. 21 (3H, s) , 3. 60 (1H, d, J=4.6Hz), 3. 55-3. 8 (4H, m) , 3. 94 (1H, dd, J=1.8, 4. 6Hz), 3. 94 (1H, t, J=11.0Hz) , 4. 05 (2H, s) , 4. 31 (1H, m) , 4. 43 (1H, d, J=13.6Hz) , 4. 7-4. 8 (1H, m) , 4. 74 (1H, dd, J=4.7, 10.7Hz) , 4. 98 (2H, bs), 5. 56 (2H, bs), 7. 36 (1H, d, J=7.5Hz)
30	COC & a	1. 28 (9H, s) , 1. 33 (3H, d, J=7.0  z) , 1. 79 (3H, s) , 1. 9-2. 05 (2H, m) , 2. 05-2. 3 (2H, m) 3. 22 (3H, s) , 3. 55-3. 7 (2H, m) , 3. 60 (1H, dd, J=1. 8, 13.6Hz) , 3. 60 (1H, d, J=4.6  z) , 3. 66 (1H, dd, J=4.6, 10.9Hz) , 3. 90 (1H, dd, J=1.8, 4.6  z) , 3. 96 (1H, t, J=10.9  z) , 4. 32 (1H, dd, J=5.8, 7.8Hz) , 4. 45 (1H, d, J=13.6Hz) , 4. 55 (2H, s) , 4. 7 (1H, m) , 4. 73 (1H, dd, J=4.6, 10.2Hz) , 4. 80 (2H, bs) , 5. 32 (2H, b) , 6. 91 (1H, d, J=7.7  z)

化合物Na	溶媒	る 値 (ppm)
31	CDC &	1. 31 (1. 5H, s) . 1. 34 (10. 5H, s) . 1. 79 (3H, s) . 1. 9-2. 05 (2H, m) . 2. 05-2. 3 (2H, m) . 3. 22 (3H, s) . 3. 56 (1H, d, J=4. 6Hz) . 3. 55-3. 75 (4H, m) . 3. 9 (1H, m) . 3. 96 (1H, t, J=11. 0 Hz) . 4. 30 (1H, dd, J=6. 3. 7. 6Hz) . 4. 44 (1H, d, J=13. 6Hz) . 4. 46 and 4. 52 (2H, ABq, J=15. 6Hz) . 4. 73 (1H, dd, J=4. 9. 10. 7Hz) . 4. 8 (1H, m) . 4. 97 (2H, bs) . 5. 06 (1H, bs) . 5. 31 (2H, b) . 7. 08 (1H, d, J=7. 7Hz)
32	CDC & 3	1. 30 (3H, d, J=6. 8Hz) 1. 78 (3II, s) 1. 9-2. 25 (4H, m) 3. 19 (3II, s) 3. 41 (1H, dd, J=2.0, 4.6IIz) 3. 54 (1H, dd, J=2.2, 13.8IIz) 3. 74 (1H, dd, J=4.9, 11.2Hz) 3. 88 (1II, t, J=10.8Hz) 3. 93 (1H, d, J=4.4IIz) 4. 36 (1H, d, J=13.6Hz) 4. 45-4.6 (2H, m) 5. 04 (1H, dd, J=4.8, 10.6Hz) 5. 10 (2H, s) 5. 28 (2H, b) 5. 56 (1H, d, J=7.7IIz) 7. 35 (5H, s)

## 発明の効果

化合物(I)は優れた抗腫瘍活性を有し、抗腫瘍 剤の活性成分として用いることができる。

> 特許出願人(102) 協和醱酵工業株式会社 代表者 加 藤 幹 夫



# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

## BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
OTHER:

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)